# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

02-234689

(43)Date of publication of application: 17.09.1990

(51)Int.CI.

C12P 19/26 //(C12P 19/26 C12R 1:46

(21)Application number: 01-054880

(71)Applicant : DENKI KAGAKU KOGYO KK

(22)Date of filing:

09.03.1989 (72)Inve

(72)Inventor: HASHIMOTO MASAMICHI

CHIBA SUSUMU

SAEGUSA HARUHISA KITAGAWA HIROYUKI MIYOSHI TERUZO

## (54) PRODUCTION OF HYALURONIC ACID

(57)Abstract:

PURPOSE: To obtain hyaluronic acid in high yield stably by culturing FM300, a mutant of Streptococcus equi.

CONSTITUTION: A nutrition-requiring mutant of Streptococcus equi, FM300 (FERM No. 2319) is inoculated in a usual medium and cultured at 6.5 to 9.0pH and 30 to 35° C, the culture mixture is centrifuged to remove cell bodies. Then, the supernatant is treated with an organic solvent such as alcohol or the like to effect precipitation and ultrafiltration is carried out to effect desalination whereby hyaluronic acid is obtained.

## **LEGAL STATUS**

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

⑩日本国特許庁(JP)

10 特許出願公開

# @公開特許公報(A)

平2-234689

®Int. Cl. 5

識別配号

庁内整理番号

❷公開 平成2年(1990)9月17日

C 12 P (C 12 P C 12 R 19/26 8214-4B

審査請求 未請求 請求項の数 1 (全4頁)

公発明の名称・

ヒアルロン酸の製造方法

②特 願 平1-54880

❷出 願 平1(1989)3月9日

東京都町田市旭町3丁目5番1号 電気化学工業株式会社 総合研究所内

東京都町田市旭町3丁目5番1号 電気化学工業株式会社

@発明者

総合研究所内 東京都町田市旭町3丁目5番1号 電気化学工業株式会社

治久 Ξ

総合研究所内

広 進 北 @発明者

東京都町田市旭町3丁目5番1号 電気化学工業株式会社 经合研究所内

東京都町田市旭町3丁目5番1号 電気化学工業株式会社

電気化学工業株式会社 の出・願 人

総合研究所内 東京都千代田区有楽町1丁目4番1号

1発明の名称

ヒアルロン酸の製造方法

ストレプトコッカス・エキ (Streptococcus equi)の変異株 F M · 3 0 0 ( 額工研条客部 2319 号)を培養し、ヒアルロン酸を生成蓄積せしめる ことを特徴とする故にアルロン酸の製造方法。 3.発明の詳細な説明

〔産業上の利用分野〕

本発明は、競爵法によるヒアルロン娘の契急法 に関する。 さらに詳しくは、栄養長求性が部分的 化解除されたストレプトコンカス・エキを培養し ヒアルロン酸を生成苦積せじめることを特徴とす るヒプルロン娘の製造法に関する。

〔世来の技術〕

従来ヒアルロン酸はニワトリのトサカ、牛の眼 の弟子体又は臍帯等より抽出によつて得られてい た。 しかしながら抽出法によるヒアルロン康製造 は、分離精製が非常に繁雑等の課題を有していた。

その課題を改良するために、ヒアルロン酸を生 蜜する能力を有する微生物を培養 し、その培養液 から直接ヒアルロン酸を採取する方法が提案され てきたが収量のパラッキがあり、生産性が不安定 てあつた。

本発明者らも先にヒアルロン酸生産を工業的に 実施すべく積々研究を行つた結果、栄養要求性が 部分的化解除されたストレプトコッカス・エキの 変異株 FM・100が栽株よりも高収量で、しか も収量のパラフキが少なく安定的ドヒアルロン酸 を生成することを見い出した(特開昭 63-1 23392 号公報)。

〔 発明が解決 しよりとする課題〕

しかしストレプトコッカス・エキの変異株 PM・100を用いてヒアルロン酸生産を行うに 際 し、長期間にわたつて何回も培養を行なり場合、 あるいは、 培養液の一部を残し、そこに新たた培 地を感加し咁喽を継続する半連続培養を行なり場 合、ヒアルロン酸の収益が徐々に低下し、パラブ 中も大きく、安定なヒアルロン歳の製造を行りこ

## とが困難でもつた。

# [課題を解決するための手段]

本発明者らは、かかる課題を解決すべく、種々研究を行なつた結果、ストレプトコッカスエキの変異株 P M・100から、更に栄養要求性が解除された株として誘導された変異株 P M・300 (数工研集等部2319号)がヒブルロン酸の生金安定性の面で大きく改善されていることを見い出し、本発明を完成するに至つた。

すなわち本発明は、ストレプトコッカス・エキ (Streptococcus equi)の変異株 F M · 500 ( 後工研条 容 S 2 3 1 9 号) を培養し、ヒアルロン酸を生成書類としめることを容敬とする核ヒアルロン酸の製造法である。

以下、本発明について具体的に説明する。

本発明の栄養要求性が部分的に解除されたストレプトコッカス・エキョム・300(数工研条寄第2319号)は、ヒブルロン酸生成能を有するストレプトコッカス・エキョム・100の突然変異株の中から取得することが出来る。

## (3)

数工研条寄第2319号として受託されている。
ストレプトコッカスFM・300はストレプトコッカス・エキFM・100から更にスレオニン及
びフエニルブラニンの栄養要求性が解除され、ストレプトコッカス・エキFM・100が生育できない扱1 に示す培地成分だけからなる人工合成培地によく生実することができる。

# 特関平 2-234689(2)

例えば、ストレプトコッカス・エキア4・100 を用い、ポリペプトン1.5 多、酵母エキス0.5 多、 グルコーズ29の培地にて、33℃で培養し、対 数増飛期の歯を、低温で遠心分離により集団し、 生理会塩水を用いて、無菌的に3回洗浄する。w - メチル・1'-ニトロ・日 - ニトロソゲアニジン 50 p8/mtを含む出5.0、0.05 M リン酸硬箭 核中、30℃で1時間扱業したのち、氷冷する。 ついて、生理食塩水を用いて、低限で資体を3国 洗浄した後、ポリペプトン1.5 乡、酵母エキス 0.5%、グルコース2%の培地で、33℃、3時 間培養し、また生理食塩水を用いて、低温で関体 を3回免費する。殺1に示す人工合成増増で、 33℃、7日間液体培養し、増殖してもた培養液 をさらに、新しい同じ人工合成培地にりえつぎ、 この操作をる歯くりかえす。

次に承天を含む同じ組成の培地上に改布し、コ. ロニーを分離し、ストレプトコッカス・エキョメ 300を得る。

本菌株は、工業技術院教生物工業技術研究所に、

(4)

	遊服(m/8)	0.5				0.	0.0025	0.5	ציטט	1000	2004	200	<u>-</u>	2	99		-	
	中安田中	A think the state of the	ロ・ローズン・トン版をテンプ	これンシアン	・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	シーキキュニタ		i kau	94.2	K <sub>2</sub> HPO.	KH2PO4	Mg804-78s0	Fe804.7Hs0	O HP.	O LLO	Cac's 'Zaso		
*	(1/10/04	MAC	10000	200	100	) t	ລະຕ	400	200	200	200	200		700	200	200	20	
		有相解的	10			ローシステイン	1-グルタミン	L-ヒスチジン	1 インロイケン	7075		E - 7%	\ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \	しょートリグトンアン	ト・チョケン	レーメリン	7484	

## 特開平 2-234689(3)

本発明に用いる培地は通常の微生物の培養に用 いるもので良く、グルコース、フラクトース、オ ラクトース、シュークロース、等の炭素質、リン 酸第1カリヴム、リン酸第2カリウム、磷酸マグ オンウム、里葆康ソーダ、チオ硫酸ソーダ、リン **酸アンモニウム等の無視塩類、ポリペプトン、カ** サミノ酸、酵母エキス、コーンステイープリカー、 大豆加水分解液等の有機栄養薬の他、必要に応じ て各種ブミノ酸、ピタミン類等が好適に用いられ

とれらの培地成分は一括仕込又は分割が加いず れでも採用可能である。

本発明の培養は、盗気・推荐培養等の公知の方 法でよく、培養温度は 3 O ~ 3 5 ℃が好ましい。

培養液の出は、菌の生育と共に低下するため、 カ性ソーダ、カ性カリ、アンモニア等の出調整剤 を添加し、㎡ 6.5~9.8 ドコントロールする。

また、培養終了後、培養液の一部を残し、そと 化新たな培地を添加し培養を継続する半連続培養 を行りことも可能である。

分談し、グルコースが全部消費された時点で培養 液900gを抜き出した。さらにグルコース2多、 リン酸第1カリウム 0.2 % 、硫酸マグネシウム7 水塩 0.0 5 多、チオ鞣酸ソータ 0.1 多、ポリペプ トン1.0 多酵母エキス 0.5 まからなる出 8.5 の培 地 9 0 0 mfを添加し、通気量 1.5 vvm、規律200 回転/分、温度33℃でか性ソーダで出を8.5 に . コントロールしながら培養し、5時間装に、グル コース28を分散し、グルコースが全部消費され た時点で培養液900gを抜き出した。

上記の半連続操作をあと4回くりかえし、計6 **パッナ行つた結果を表2ド示す。** 

培養液は塩酸で出るに調整後、素質水で2倍希 釈し、速心分離により設置した。得られた除菌核、 をエチルアルコールを加え、ヒアルロン酸ソーダ を析出せしめる。これをろ別した後、水化溶解し セテルピリジニウムクロライドを加え、生じた花 殿をろ取し、25食塩水に再溶解後、再びエチル アルコールによる析出をくり起す。得られたヒア ルロン酸ソーダを富温で減圧乾燥して、白色のヒ

この ようにして培養すると、ヒアルロン酸の生 成と共に、培養液の粘度が次額に上昇してくる。 使用炭素酸が培養液中で消費された時点で培養を 停止し、速心分離ドよる験園後、アルコール等の 有機溶媒による析出、限外ろ過による脱塩等の簡 単な公知精製法により、高収率でヒアルロン酸が 得られる。

## (突放例)

次に実施例により、本発明を詳しく説明するが、 本発明はとれK限定されるものではない。

**グルコース2乡、リン関第1カリウム 0.2 乡、** 硫酸マグネシウム 7 水塩 0-0 5 多、チオ硫酸ソー ダ O·1 多、ポリペプトン 1·0 多酵母エキス O·5 € からなる山 8.5 の培地 11に同一培地からなる ストレプトコツカス・エキFM・300の前培養 数 1 0 mを接種し、通気量 1.5 vvm ( volume volume minute.)、提择200回転/分、温度 るる℃でカ性ソーダで出を 8.5 Kコントロールし ながら培養し、15時間後に、グルコース2乡を

(8)

# アルロン散ソーダを得た。

得られたヒアルロン酸ソーダは、赤外腺吸収ス ペクトル、C-13核磁気共鳴スペクトル、スト レプトミセスのヒアルロニダーせによる分解実験 でヒアルロン酸ソータであることが確認された。

表 2

収量 8(培養液18あたり)
7.3
6.8
6-9
6.9
6.5
6-7

ストレプトコツカス・エキ FM・100 を実施例 1と同様にして6回半連銃培養したが、得られた ヒアルロン取ソーダはそれぞれ、 7.1 g。 5.0 g, 4.5 8, 4.0 8, 2.5 8, 2.0 8 であり収量は実

特別平 2-234689(4)

施例 1 化比較して、低く、またばらついていた。 実施例 2

培養液を塩酸で出るに調整後、蒸留水で2倍名 訳し、速心分離により酸菌した。得られた酸菌液 をエチルアルコールを加え、ヒアルロン酸ソーダ を折出せしめる。とれをろ別した後、水に溶解し、 セチルピリジニウムクロライドを加え、生じた沈 酸をる取し、2多食塩水に再溶解後、再びエチル アルコールによる折出をくり返す。得られたヒア ルロン酸ソーダを窒温で減圧乾燥して、培養液1

(11)

例 2 と 同様 に して、 1 5 回 く 0 かえ したが、 得 られた ヒ アル v ン 酸 ソ v と は 第 1 、 4 、 8 、 1 2 。 1 5 ペ ッ テ の 収量 が そ れ ぞ れ 、 7 . 0 g 、 7 . 3 g 、 3 . 9 g 、 6 . 3 g 、 4 . 0 g で 9 、 0 、 0 量 は 実 前 例 1 に 比較 し て 、 低 く 、 また ば ら つ い て い た 。

## (発男の効果)

本発明によれば、ヒアルロン酸生産のために数多く繰り返し培養を行つたり、半速統培養を行つ ても、ヒアルロン酸を高収率で、しかも収量にほ とんどばらつきなく、安定に生産することができ る。また菌株管理も容易である。

本発明によつて製造されたヒアルロン酸は、化 粧品、医薬品に配合して使用できる。 8 あたり7.7 8 の白色ヒアルロン酸ソーダを得た。 得られたヒアルロン酸ソーダは、赤外酸吸収スペクトル、C-13核磁気共鳴スペクトル、ストレプトミセスのヒアルロニダーゼによる分解実験でヒアルロン酸ソーダであることが確認された。

上配と同様の培養を14回くりかえし、金部で 15ペッチ行なつた結果を扱るに示す。

表 3

ペッチ数	収量8(培養液18あたり)
1	7.1
. 4	7.3
8	7.0
12	7-1
15	7.2

さらに長期的に培養を行なつたが、ヒアルロン 酸収量は常に安定していた。

#### 比較例2

ストレプトコツカス・エキFM・10日を実施

(12)

特許出題人 電気化学工業株式会社